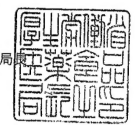
薬食発第 0622004 号 平成 17 年 6 月 22 日

各都道府県知事 殿

厚生労働省医薬食品局



体外診断用医薬品の認証基準の制定について

平成14年7月に公布された薬事法及び採血及び供血あつせん業取締法の一部を改正する法律(平成14年法律第96号)第2条による改正後の薬事法(昭和35年法律第145号。以下「改正薬事法」という。)については、平成15年12月に公布された薬事法及び採血及び供血あつせん業取締法の一部を改正する法律の施行期日を定める政令(平成15年政令第534号)により平成17年4月1日より施行されたところである。

今般、改正薬事法第23条の2第1項に基づく体外診断用医薬品の製造販売認証申請及び 法第23条の2第4項に基づく認証を受けた事項の一部変更認証申請の場合における認証の 基準については、下記のとおり取扱うこととしたので、ご了知の上、貴管下関係団体、関係業者等に対し周知をお願いしたい。

なお、本通知の写しを各地方厚生局長、独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長、 日本製薬団体連合会会長、社団法人日本臨床検査薬協会会長、在日米国商工会議所医療機 器・IVD小委員会委員長、欧州ビジネス協会協議会体外診断用医薬品委員会委員長及び薬事 法登録認証機関協議会代表幹事あて送付することとしている。

記

## 1. 制定の内容

改正薬事法第23条の2第1項に基づき厚生労働大臣が基準を定めて指定する体外診断用医薬品(以下「指定体外診断用医薬品」という。)については、平成17年3月29日厚生労働省告示第121号により告示され、同告示中に基準(以下「適合性認証基準」という。)が示されているほか、平成17年3月31日付け薬食発第0331033号医薬食品局長通知「体外診断用医薬品の製造販売認証申請について」(以下「IVD 認証申請局長通知」という。)の中で適合性認証基準への適合性を示す資料につき示している。

今般、この適合性認証基準の運用の細部を別添1に示す「体外診断用医薬品認証基準」として定めるものであること。

## 2. 認証基準の不適合品について

認証基準の定められた品目であって、当該認証基準に適合しない品目の製造販売認証申請の区分については、平成17年2月16日薬食発第0216004号医薬食品局長通知「体外診断用医薬品の製造販売承認申請について」の記の第2の(4)における「基準不適合品

目」の区分における申請となること。

# 3. 既承認品の取扱いについて

薬事法及び採血及び供血あつせん業取締法の一部を改正する法律(平成14年法律第96号)第2条による改正前の薬事法において承認されたものであって、法第23条の2第1項の規定に基づく認証を受けているものとみなされたもののうち当該認証基準に適合しないものについては、当該認証基準に適合するための承認事項一部変更承認申請(以下「基準適合化一変申請」という。)を別途行う必要はないものとする。

なお、基準適合化一変申請を行わない場合であって、今後、基準適合化一変申請以外の承認事項一部変更承認申請を行う際は、IVD承認申請局長通知における、基準不適合品目の取扱いとなることに留意すること。

## 4. 基本要件適合性チェックリストの取扱いについて

薬事法登録認証機関が認証基準適合性の評価を行う際の、適合性認証基準の別紙4に 示す基本要件適合性チェックリストの取扱いについては、平成17年6月16日 薬食機発 第0616001号医療機器審査管理室長通知「指定体外診断用医薬品の基本要件基準適合性 チェックリストについて」も参照すること。

### 体外診断用医薬品認証基準

平成17年3月29日厚生労働省告示第121号に示す薬事法第23条の2第1項の規定に基づき厚生労働大臣が基準を定めて指定する体外診断用医薬品について、同告示中に示されている基準の運用の細部を次のように定める。(対象となる体外診断用医薬品については別表参照。)

#### 体外診断用医薬品認証基準

### 1. 検出用試薬について

検出用試薬にあっては、別紙1による試験方法により別紙2に示す条件に適合する対 照体外診断用医薬品若しくは検出方法と比較した際、その判定結果について別紙3による統計処理を行ったときの一致率が90%以上であること。

## 2. 測定用試薬について

測定用試薬にあっては、別紙1による試験方法により別紙2に示す条件に適合する対 照体外診断用医薬品若しくは測定方法と比較した際、その判定結果について別紙3によ る統計処理を行ったときの相関係数は0.9 以上であり、かつ、回帰直線式の傾きは0.9 ~1.1 であること。

#### 3. 基本要件への適合性

別紙4に示す基本要件適合性チェックリストに基づき基本要件への適合性を説明するものであること。

#### 4. その他

本基準に適合するものであっても、測定原理、検出感度等が既存の体外診断用医薬品と明らかに異なる場合については、本基準に適合しないものとする。

## 試験方法

## 1) 試験実施者

試験の実施は、申請者自身が行うか又は他の検査機関等に依頼して実施する。なお、 試験成績を示す書類には、試験実施者の陳述、署名がなければならない。

## 2) 検体数と選択方法

## 検体数

検体数は、原則として、通常の方法で適切に採取され、かつ適切に保管された検体、 50検体以上とするが、性能が適正に評価できる場合や対象となる疾患数が極めて少な い場合は、必ずしもこの限りではない。

# ② 検出用試薬

検体については、原則として、陽性若しくは陰性となるもののうち少ない方の検体数が25検体以上とするとともに、検体は、臨床的判断濃度(カットオフ値等)近傍の検体を含め、性能が適正に評価できるように選択すること。ただし、対象となる疾患数又は疾患における検体種が極めて少ない場合または臨床的判断濃度近傍の検体を確認することが難しい場合は、必ずしもこの限りではない。

## ③ 測定用試薬

検体の濃度は、測定範囲全域にわたって分布させるとともに、臨床的判断濃度(基準値・カットオフ値等)近傍の検体を含めて、性能が適正に評価できるように選択すること。ただし、対象となる疾患数又は疾患における検体種が極めて少ない場合は、必ずしもこの限りではない。

## 対照体外診断用医薬品若しくは検出又は測定方法

対照とする体外診断用医薬品については、既に承認若しくは認証された体外診断用医薬品のうち、実際の臨床で汎用されており、かつ、現在の技術レベルからみて再現性等性能的に優れているものを選定すること。

対照となる既承認(認証)体外診断用医薬品において、複数の品目がある場合は原則として2種類以上の体外診断用医薬品を対照として選定すること。なお、複数の測定方法が存在する場合は、測定方法が複数になるよう2種類以上の体外診断用医薬品を対照として選定すること。また、測定試薬の場合で、対照となる体外診断用医薬品の測定結果との直線回帰式を求めた結果、そのY切片が0から大きく離れる場合は、その体外診断用医薬品を比較対照とするのは望ましくないこと。

なお、公的機関(WHO等)、標準化機関(JCTLM、NCCLS、JCCLS等)又は関連学会等で採用している基準的な検出若しくは測定方法がある場合は、原則、その検出若しくは測定結果を対照とすること。この場合、学会等で採用している基準的な方法でも、対象とする科学的な妥当性について説明をする必要があること。(基準的な方法とは、世界的に、或いは日本において、基準的方法として認められているものをいうこと。なお、この場合、そこで規定されている操作法、判定方法及び性能の規格等を説明する必要があること。)

(注)

JCTLM: Joint Committee on Traceability in Laboratory Medicine; 臨床検査医学におけるトレサビリテイに関する合同委員会

NCCLS: National Committee for Clinical Laboratory Standards;

米国臨床検査標準協議会

JCCLS: Japanese Committee for Clinical Laboratory Standards; 日本臨床検査標準協議会

# 統計処理の方法

対照体外診断用医薬品若しくは検出又は測定方法による検出又は測定結果に対し、以下 の統計処理を行うこと。

# (1) 検出用試薬

比較対照品及び被検討品について同一検体の検出結果を適切な表(m×n 分割表など)に記載し、両者の一致率を算出すること。

# (2) 測定用試薬

同一検体に関する比較対照品の測定結果をX軸、被検討品の測定結果をY軸に取り、測定値(X,Y)の相関係数および直線回帰式を求めること。

# 体外診断用医薬品 基本要件適合性チェックリスト

# 第一章 一般的要求事項

	体外診断用		
基本要件	医薬品への	適合の方法	特定文書の確認
	適用・不適用		
(設計)	適用	要求項目を包含する	医療機器及び体外診断用
第一条 薬事法 (昭和三十五年法律		認知された基準に適	医薬品の製造管理及び品
第百四十五号)第二条第十三項に		合することを示す。	質管理の基準に関する省
定める体外診断用医薬品(専ら動		H 7 D C C Z M 7 o	令(平成16年厚生労働省
物のために使用されることが目的			令 169 号)
とされているものを除く。以下同			(स् ४०१ स
じ。)は、当該体外診断用医薬品の		到 4n 4日 46 17 04 11	TTO TO 1 40 71 PENELINA TIP
		認知規格に従ってリ	JIS T 14971: 医療機器—
意図された使用条件及び用途に従		スク管理が計画・実	リスクマネジメントの医
い、また、必要に応じ、技術知識		施されていることを	療機器への適用
及び経験を有し、並びに教育及び		示す。	All the three was and the same of the same
訓練を受けた意図された使用者に			体外診断用医薬品の製造
よって適正に使用された場合にお			販売認証申請について
いて、患者の臨床状態及び安全を			(平成17年3月31日
損なわないよう、使用者及び第三			薬食発第 0331033 号)
者(体外診断用医薬品の使用にあ			
たって第三者の安全や健康に影響			体外診断用医薬品の製造
を及ぼす場合に限る。)の安全や健			販売認証申請に際し留意
康を害すことがないよう、並びに			すべき事項について(平
使用の際に発生する危険性の程度			成17年3月31日 薬食
が、その使用によって患者の得ら		5	機発第 0331010 号)
れる有用性に比して許容できる範			
囲内にあり、高水準の健康及び安			
全の確保が可能なように設計及び			
製造されていなければならない。			· ·
(リスクマネジメント)	適用	認知規格に従ってリ	JIS T 14971: 医療機器-
第二条 体外診断用医薬品の設計及		スク管理が計画・実	リスクマネジメントの医
び製造に係る製造販売業者又は製		施されていることを	療機器への適用
造業者(以下「製造販売業者等」		示す。	- mail/14
という。)は、最新の技術に立脚し			体外診断用医薬品の製造
て体外診断用医薬品の安全性を確			販売認証申請について
保しなければならない。危険性の			(平成17年3月31日
低減が要求される場合、製造販売			<b>薬食発第 0331033 号</b> )
業者等は各危害についての残存す			未戻元分 0001000 万)
る危険性が許容される範囲内にあ			休外診断田屋専口の割り
ると判断されるように危険性を管			体外診断用医薬品の製造販売認証申請に際し紹発
理しなければならない。この場合		·.	販売認証申請に際し留意
	1	•	すべき事項について(平
において、製造販売業者等は次の			成17年3月31日 薬食
各号に掲げる事項を当該各号の順	k) l	<sub>10</sub>	機発第 0331010 号)
序に従い、危険性の管理に適用し		,	
なければならない。			
一 既知又は予見し得る危害を識	<sub> -</sub>		
別し、意図された使用方法及び			•
予測し得る誤使用に起因する危			
険性を評価すること。	ľ		
二 前号により評価された危険性		• •	
を本質的な安全設計及び製造を			

通じて、合理的に実行可能な限			
り除去すること。 三 前号に基づく危険性の除去を			
一			
切な防護手段により、実行可能	:		
な限り低減すること。		0.5	· .
四第二号に基づく危険性の除去		131	
を行った後に残存する危険性を			
で行った後に残存する危険性を 示すこと。			·
(体外診断用医薬品の性能及び機	適用	要求項目を包含する	医废物吧五水件从参照田
能)	地加	認知された基準に適	医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品
<sup>能)</sup>   第三条 体外診断用医薬品は、製造		合することを示す。	質管理の基準に関する省
販売業者等の意図する性能を発揮		口りのことをかり。	令(平成16年厚生労働省
できなければならず、体外診断用			令 169 号)
医薬品としての機能を発揮できる			1 109 <i>4</i> )
よう設計、製造及び包装されなけ			   体外診断用医薬品の製造
ればならない。			販売認証申請について
1010.20			(平成17年3月31日
			薬食発第 0331033 号)
			   体外診断用医薬品の製造
•			販売認証申請に際し留意
			すべき事項について (平
			成17年3月31日 薬食
·			機発第 0331010 号)
(製品の寿命)	適用	要求項目を包含する	医療機器及び体外診断用
第四条 製造販売業者等が設定した		認知された基準に適	医薬品の製造管理及び品
体外診断用医薬品の製品の寿命の		合することを示す。	質管理の基準に関する省
範囲内において当該体外診断用医	· ·		令(平成16年厚生労働省
薬品が製造販売業者等の指示に従			令 169 号)
って、通常の使用条件下において	·		
発生しうる負荷を受けた場合に、		認知規格に従ってリ	JIS T 14971:医療機器-
体外診断用医薬品の特性及び性能		スク管理が計画・実	リスクマネジメントの医
は、患者又は使用者若しくは第三		施されていることを	療機器への適用
者の健康及び安全を脅かす有害な		示す。	
影響を与える程度に劣化等による			体外診断用医薬品の製造
悪影響を受けるものであってはな			販売認証申請について
らない。			(平成17年3月31日
· ·	,		薬食発第 0331033 号)
			体外診断用医薬品の製造
		1	販売認証申請に際し留意
		·	すべき事項について(平
			成17年3月31日 薬食
(輸送及び保管等)	適用	西北省日ナ与ヘナッ	機発第 0331010 号)
第五条 体外診断用医薬品は、製造	旭加	要求項目を包含する認知された基準に適	医療機器及び体外診断用
販売業者等の指示及び情報に従っ	le l	高力ることを示す。 合することを示す。	医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省
た条件の下で輸送及び保管され、		ロッツしこでかり。	令(平成16年厚生労働省
かつ意図された使用方法で使用さ			令 169 号)
れた場合において、その特性及び		4	D 109 (3)
性能が低下しないよう設計、製造			体外診断用医薬品の製造
一一一一一一一一一	71	<u> </u>	m/「砂MIM区米町V表垣

及び包装されていなければならな			販売認証申請について
V)°		•	(平成17年3月31日
	0		薬食発第 0331033 号)
	]		
			体外診断用医薬品の製造
		8	販売認証申請に際し留意
1			すべき事項について(平
			成17年3月31日 薬食
		,	機発第 0331010 号)
G .			0331010 4)
1 .		初加担协力分	Trom 14071 Franklik BR
		認知規格に従ってリ	JIS T 14971:医療機器-
·		スク管理が計画・実	リスクマネジメントの医
•		施されていることを	療機器への適用
		示す。	
(体外診断用医薬品の有効性)	適用	認知規格に従ってリ	JIS T 14971: 医療機器-
第六条 体外診断用医薬品の意図さ		スク管理が計画・実	リスクマネジメントの医
れた有効性は、起こりうる副作用を		施されていることを	療機器への適用
上回るものでなければならない。		示す。	200 May 10
		1,1,0	
		認証基準に基づき既	斑束计符 22 名 2 2 2 2
,	0		薬事法第 23 条の 2 第 1
		認証品との同等性に	項の規定により厚生労働
		ついて示す。	大臣が基準を定めて指定
			する体外診断用医薬品
			(平成 17 年 3 月 29 日厚
·			生労働省告示第 121 号)
		既存品のある場合	体外診断用医薬品の製造
		は、意図した性能に	販売認証申請について
		ついて同等性を示	
			(平成17年3月31日
		す。	薬食発第 0331033 号)

<b>77</b> —平 以可及○表担安不平复			
(体外診断用医薬品の化学的特性等)			•
第七条 体外診断用医薬品は、前章	適用	リスク分析を行い、	JIS T 14971: 医療機器-
の要件を満たすほか、使用材料の		使用材料の安全性を	リスクマネジメントの医
選定について、必要に応じ、次の		確認。	療機器への適用
各号に掲げる事項について注意が			227 13
払われた上で、設計及び製造され			体外診断用医薬品の製造
ていなければならない。			販売認証申請について
一毒性及び可燃性			(平成17年3月31日
二使用材料と生体組織及び検体			
との間の適合性	:		薬食発第 0331033 号)
1			是自会 WE DIE TO E
三 硬度、摩耗及び疲労度等			体外診断用医薬品の製造
			販売認証申請に際し留意
			すべき事項について(平
	ĺ	i	成17年3月31日 薬食
	\		機発第 0331010 号)
2 体外診断用医薬品は、その使用	適用	リスク分析を行い、	JIS T 14971: 医療機器-
目的に応じ、当該体外診断用医薬		使用材料の安全性を	リスクマネジメントの医
品の輸送、保管及び使用に携わる	0.	確認。	療機器への適用
者及び患者に対して汚染物質及び			
残留物質(以下「汚染物質等」と			体外診断用医薬品の製造
いう。)が及ぼす危険性を最小限			販売認証申請について
に抑えるように設計、製造及び包			(平成17年3月31日
装されていなければならず、また、			薬食発第 0331033 号)
汚染物質等に接触する生体組織、			
接触時間及び接触頻度について注			体外診断用医薬品の製造
意が払われていなければならな		()	販売認証申請に際し留意
			すべき事項について(平
ν <sub>0</sub>			成17年3月31日 薬食
			機発第 0331010 号)
3 体外診断用医薬品は、通常の使	適用	リスク分析を行い、	JIS T 14971: 医療機器-
用手順の中で当該体外診断用医薬	(各種材料	同時使用される材料	リスクマネジメントの医
品と同時に使用される各種材料、	に検体サン	との安全性を確認。	療機器への適用
物質又はガスと安全に併用できる	プリング時	この女主圧を推動。	次(及部 、
よう設計及び製造されていなけれ	のチップ、	•	   体外診断用医薬品の製造
ばならない。	プレート等	•	販売認証申請について
18/8/9/8/16	を含む場合		
			(平成17年3月31日
	に限る。)		薬食発第 0331033 号)
			体外診断用医薬品の製造
			販売認証申請に際し留意
	<u> </u>		すべき事項について(平
			成17年3月31日 薬食
A ALASI STA North Test production in a constitution of			機発第 0331010 号)
4 体外診断用医薬品は、当該体外	適用	リスク管理の規格に	JIS T 14971:医療機器-
診断用医薬品から溶出又は漏出す		適合することを確	リスクマネジメントの医
る物質が及ぼす危険性が合理的に		認。	療機器への適用
実行可能な限り、適切に低減する		1	
よう設計及び製造されていなけれ		7	体外診断用医薬品の製造
ばならない。			販売認証申請について
		,	(平成17年3月31日
			薬食発第 0331033 号)
	1	· — — — — — — — — — — — — — — — — — — —	

体外診断用医薬品の製造 販売認証申請に際し留意 すべき事項について(平食 接発第 9331010 号) 15 1 14971: 医療機器一 リスク管理の規格に 適合することを確 認。 4 (人) するた酸性又はその体外診断用医薬品 が用医薬品の設造をおいいなければならない。 2 (一) を対して設計されていなければならない。 2 (一) を対して設計されていなければならない。 3 (後) を対して設計をして、他用者及び当該 所用医薬品の使用にかたって第三 者に対する感染の危険性かある場合に関するととにかある場合、これらの危険性を、合理的に実行可能な限り、適別に除去又は軽減すること。 一を要しにし、患者、使用者及び 節用医薬品の物質を がある場合、これらの危険性を、合理的に実行可能な限り、適別に除去又は軽減すること。 一を要しになり、適別に除去のは機能を、合理的に実行可能な限り、適別に除まるの表別である。 第 の 第 の 第 の 第 の 第 の 第 の 3 の 3 の 3 の 3 0 0 0 号)	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	T T		1
第八条 体外診断用医薬品及び当該	実行可能な限り、当該体外診断用 医薬品自体及びその目的とする使 用環境に照らして、偶発的にある 種の物質がその体外診断用医薬品 へ侵入する危険性又はその体外診 断用医薬品から浸出することによ り発生する危険性を、適切に低減 できるよう設計及び製造されてい	適用	適合することを確	販売認証申請に際し留意 すべき事項について(平成17年3月31日 薬食 機発第0331010号) JIS T 14971:医療機器ー リスクマネジメント 療機器への適用 体外診断用医薬品の製造 販売認証申請について (平成17年3月31日 薬食発第0331033号) 体外診断用医薬品の製造 販売認証申請について (平成17年3月31日 薬食発第0331033号)
第八条 体外診断用医薬品及び当該 適用 リスク管理の規格に 適合することを確 適合することを確 適合することを確 認。 リスクマネジメントの医療機器への適用 体外診断用医薬品の製造工程は、				機発第 0331010 号)
第八条 体外診断用医薬品及び当該 適用 リスク管理の規格に 適合することを確 適合することを確 適合することを確 認。 リスクマネジメントの医療機器への適用 体外診断用医薬品の製造工程は、	fold at the New New York and a series	,		
体外診断用医薬品の製造工程は、 患者、使用者及び第三者(体外診 断用医薬品の使用にあたって第三 者に対する感染の危険性がある場合に限る。)に対する感染の危険性を、 合理的に実行可能な限り、適切に 除去又は軽減するよう、次の各号 を考慮して設計されていなければならない。 一 取扱いを容易にすること。 二 必要に応じ、使用中の体外診 断用医薬品からの微生物漏出又は曝露を、合理的に実行可能な限り、適切に軽減すること。 三 必要に応じ、使用中の体外診 断用医薬品からの微生物漏出又は曝露を、合理的に実行可能な限り、適切に軽減すること。 三 必要に応じ、患者、使用者及び第三者による体外診断用医薬品又は検体への微生物汚染を防止すること。 2 体外診断用医薬品に生物由来の物質が組み込まれている場合、適切な入手先、ドナー及び物質を選択し、妥当性が確認されている不活性化、保全、試験及び制御手順により、感染に関する危険性を、合理的かつ適切な方法で低減しなければならない。 3 滅菌状態で出荷される体外診断 適用 無菌試験に適合する 日局一般試験法 無菌試				
2 体外診断用医薬品に生物由来の物質が組み込まれている場合、適分することを確切な入手先、ドナー及び物質を選択し、妥当性が確認されている不活性化、保全、試験及び制御手順により、感染に関する危険性を、合理的かつ適切な方法で低減しなければならない。 3 滅菌状態で出荷される体外診断適用 無菌試験に適合する 日局一般試験法 無菌試	体外診 (本外) (本外) (本外) (本外) (本外) (本外) (本外) (本) (本) (本) (本) (本) (本) (本) (本) (本) (本	適用	適合することを確	リスクマネジメントの医療機器への適用 体外診断用医薬品の製造販売認証申請について (平成17年3月31日薬食発第0331033号) 体外診断用医薬品の製造販売認証申請に際し留意すべき事項について(平成17年3月31日薬食
物質が組み込まれている場合、適 切な入手先、ドナー及び物質を選 択し、妥当性が確認されている不 活性化、保全、試験及び制御手順 により、感染に関する危険性を、 合理的かつ適切な方法で低減しな ければならない。		· 英田	リマな禁煙の根据は	TTG M 1 40/71 F5 15 1/6 1/6
	物質が組み込まれている場合、適 切な入手先、ドナー及び物質を選 択し、妥当性が確認されている不 活性化、保全、試験及び制御手順 により、感染に関する危険性を、 合理的かつ適切な方法で低減しな		適合することを確	リスクマネジメントの医
	3 滅菌状態で出荷される体外診断	適用	無菌試験に適合する	日局一般試驗法 無菌計
		(但し、滅菌		験又はそれと同等性が担

る包装がなされるよう設計及び製	が必須でな		保できる基準
造されなければならない。当該体	いものは除		
外診断用医薬品の包装は適切な手	<)		医療機器及び体外診断用
順に従って、包装の破損又は開封			医薬品の製造管理及び品
がなされない限り、販売された時		•	質管理の基準に関する省
点で無菌であり、製造販売業者に			令(平成16年厚生労働省
よって指示された輸送及び保管条			令 169 号)
件の下で無菌状態が維持され、か			
つ、再使用が不可能であるように			
されていなければならない。	·		
4 滅菌を施さなければならない体	適用	要求項目を包含する	医療機器及び体外診断用
外診断用医薬品は、適切に管理さ		認知された基準に適	医薬品の製造管理及び品
れた状態で製造されなければなら		合することを示す。	質管理の基準に関する省
ない。			令(平成16年厚生労働省
		·	令 169 号)
	·		体外診断用医薬品の製造
			販売認証申請について
		•	(平成17年3月31日
			薬食発第 0331033 号)
·			
			体外診断用医薬品の製造
	,		販売認証申請に際し留意
			すべき事項について (平
·			成17年3月31日 薬食
			機発第 0331010 号)
5 非滅菌体外診断用医薬品の包装	適用	要求項目を包含する	医療機器及び体外診断用
は、当該体外診断用医薬品の品質		認知された基準に適	医薬品の製造管理及び品
を落とさないよう所定の清浄度を		合することを示す。	質管理の基準に関する省
維持するものでなければならな			令(平成16年厚生労働省
い。使用前に滅菌を施さなければ		, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	令 169 号)
ならない体外診断用医薬品の包装			
は、微生物汚染の危険性を最小限			
に抑え得るようなものでなければ			
ならない。この場合の包装は、滅			•
菌方法を考慮した適切なものでな			
ければならない。			
(製造又は使用環境に対する配慮)			100.000
	適用	リスク管理の規格に	JIS T 14971 医療機器-
体外診断用医薬品が、他の医療		適合することを確	リスクマネジメントの医
機器又は体外診断用医薬品又		認。	療機器への適用
は装置と組み合わせて使用さ			
れる場合、接続系を含めたすべ		使用に際して必要な	体外診断用医薬品の添付
ての組み合わせは、安全であ		情報の提供の有無を	文書の記載要領につい
り、各医療機器又は体外診断用		確認。	て (平成 17 年 3 月 10
医薬品が持つ性能が損なわれ			日薬食発第 0310006 号)
ないようにしなければならな	,	,	
い。組み合わされる場合、使用	·		体外診断用医薬品の添付
上の制限事項は、直接表示する			文書の記載要領につい
┃ か添付文書に明示しておかな ┃┃			て (平成 17 年 3 月 31
ければならない。			日薬食安発第 0331014
			号)
			***

	,		
第九条 体外診断用医薬品については、次の各号に掲げる危険性が、合理的かつ適切に除去又は低減されるように設計及び製造されなければならない。	適用	リスク管理の規格に 適合することを確 認。	JIS T 14971 医療機器- リスクマネジメントの医 療機器への適用 体外診断用医薬品の製造 販売認証申請について
<ul><li>一 物理的特性に関連した傷害の 危険性</li></ul>			(平成 17 年 3 月 31 日 薬食発第 0331033 号)
<ul><li>二 合理的に予測可能な外界からの影響又は環境条件に関連する 危険性</li></ul>	·		体外診断用医薬品の製造 販売認証申請に際し留意 すべき事項について(平
三 通常の状態で使用中に接触する可能性のある原材料、物質及びガスとの同時使用に関連する危険性			成17年3月31日 薬食機発第0331010号)
四 物質が偶然体外診断用医薬品 に侵入する危険性			
五 検体を誤認する危険性			
六 研究又は治療のために通常使 用される他の体外診断用医薬品 又は医療機器と相互干渉する危 険性	·	es ,	
七 較正が不可能な場合、使用材料が劣化する場合又は測定若しくは制御の機構の精度が低下する場合などに発生する危険性	·		
2 体外診断用医薬品は、通常の使 用及び単一の故障状態において、 火災又は爆発の危険性を最小限度 に抑えるよう設計及び製造されて	適用	リスク管理の規格に 適合することを確 認。	JIS T 14971 医療機器 – リスクマネジメントの医 療機器への適用
いなければならない。可燃性物質 又は爆発誘因物質に接触して使用 される体外診断用医薬品について は、細心の注意を払って設計及び 製造しなければならない。		,	体外診断用医薬品の製造 販売認証申請について (平成17年3月31日 薬食発第0331033号)
			体外診断用医薬品の製造 販売認証申請に際し留意 すべき事項について(平 成17年3月31日 薬食
3 体外診断用医薬品は、すべての 廃棄物の安全な処理を容易にで きるよう設計及び製造されてい なければならない。	適用	リスク管理の規格に 適合することを確 認。	機発第 0331010 号) JIS T 14971 医療機器ー リスクマネジメントの医 療機器への適用
			体外診断用医薬品の製造 販売認証申請について (平成17年3月31日

:			薬食発第 0331033 号)
			<b>本</b> 风元为 0331033 万)
			体外診断用医薬品の製造 販売認証申請に際し留意 すべき事項について(平 成17年3月31日 薬食 機発第0331010号)
(測定値に対する配慮)		J	DANGAS COOLOTO 137
第十条 体外診断用医薬品は、その 不正確性が患者に重大な悪影響 を及ぼす可能性がある場合、当該 体外診断用医薬品の使用目的に 照らし、十分な正確性、精度及び 安定性を有するよう、設計及び製 造されていなければならない。正 確性の限界は、製造販売業者等に	適用	設計、製造に関わる 基本的な要求事項 で、「体外診断用医 薬品製造業製造管理 及び品質管理規則案 (仮称)」に適合す る。	医療機器及び体外診断用 医薬品の製造管理及び品 質管理の基準に関する省 令 (平成 16 年厚生労働省 令 169 号)
よって示されなければならない。		リスク分析を行い、 便益性を検証する。	JIS T 14971 医療機器ー リスクマネジメントの医 療機器への適用
		適合性認証基準に基 づき既承認 (認証) 品との同等性につい て示す。	薬事法第 23 条の 2 第 1 項の規定により厚生労働 大臣が基準を定めて指定 する体外診断用医薬品 (平成 17 年 3 月 29 日厚 生労働省告示第 121 号)
		既存品のある場合 は、意図した性能に ついて同等性を示 す。	体外診断用医薬品の製造 販売認証申請について (平成17年3月31日 薬食発第0331033号)
			体外診断用医薬品の製造 販売認証申請に際し留意 すべき事項について(平 成17年3月31日 薬食 機発第0331010号)
2 体外診断用医薬品の性能が較 正器又は標準物質の使用に依存 している場合、これらの較正器又 は標準物質に割り当てられてい る値の遡及性は、品質管理システ ムを通して保証されなければな らない。	適用	意図した性能を保証すること。	医療機器及び体外診断用 医薬品の製造管理及び品 質管理の基準に関する省 令(平成16年厚生労働省 令169号)
3 体外診断用医薬品の目盛りは、 その使用目的に応じ、人間工学的 な観点から設計されなければな らない。	適用	リスク分析を行い、 便益性を検証する。	JIS T 14971 医療機器- リスクマネジメントの医 療機器への適用
4 数値で表現された値について は、可能な限り標準化された一般	適用	使用に際して必要な 情報の提供の有無を	体外診断用医薬品の添付 文書の記載要領について

的な単位を使用し、体外診断用医薬品の使用者に理解されるものでなければならない。		確認。	(平成 17 年 3 月 10 日薬 食発第 0310006 号) 体外診断用医薬品の添付 文書の記載要領について (平成 17 年 3 月 31 日薬 食安発第 0331014 号)
(放射線に対する防御)	一適用	設計、製造に関わる	医療機器及び体外診断用
第十一条 体外診断用医薬品は、その使用目的に沿って、測定等のために適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者への放射線被曝が合理的、かつ適切に低減するよう設計、製造及び包装されていなければならない。	ALE/IJ	基本的な要求事項 で、「医療機器及の 製造管理及び品質管 理の基準に関する省 令(平成16年厚生労 働省令169号)」に適 合する。	医療機器及び体外診例用 医薬品の製造管理及び品 質管理の基準に関する省 令(平成 16 年厚生労働省 令 169 号) JIS T 14971 医療機器ー リスクマネジメントの 医療機器への適用
		規定された法律に適合。	体外診断用医薬品の製造 販売認証申請について (平成17年3月31日 薬食発第0331033号)
			体外診断用医薬品の製造 販売認証申請に際し留意 すべき事項について(平 成17年3月31日 薬食 機発第0331010号)
			放射性同位元素等による 放射線障害の防止に関す る法律(昭和 32 年 6 月 10 日法律第 167 号)
2 体外診断用医薬品は、意図しない二次放射線又は散乱線による 患者、使用者及び第三者への被曝 を可能な限り軽減するよう設計 及び製造されていなければなら ない。	適用	設計、製造に関わる 基本的な要求事項 で、「医療機器及び 体外診断用医薬品の 製造管理及び品質管 理の基準に関する省	医療機器及び体外診断用 医薬品の製造管理及び品 質管理の基準に関する省 令(平成16年厚生労働省 令169号)
		令」に適合する。	JIS T 14971 医療機器ー リスクマネジメントの医 療機器への適用
			体外診断用医薬品の製造 販売認証申請について (平成17年3月31日 薬食発第0331033号)
	,		体外診断用医薬品の製造 販売認証申請に際し留意

	,		
		,	すべき事項について(平 成17年3月31日 薬食 機発第0331010号)
		規定された法律に適合。	放射性同位元素等による 放射線障害の防止に関す る法律(昭和32年6月 10日法律第167号)
3 放射線を放出する体外診断用 医薬品の取扱説明書には、放出する放射線の性質、患者及び使用者 に対する防護手段、誤使用の防止 法並びに据付中の固有の危険性 の排除方法について、詳細な情報 が記載されていなければならな い。	適用	情報の提供の有無を確認。	体外診断用医薬品の添付 文書の記載要領について (平成17年3月10日薬 食発第0310006号) 体外診断用医薬品の添付 文書の記載要領について (平成17年3月31日薬 食安発第0331014号)
(自己検査用体外診断用医薬品に対す	<u> </u>   する配慮)		
第十二条 自己検査用体外診断用 医薬品は、それぞれの使用者が利 用可能な技能及び手段並びに通 常生じ得る使用者の技術及び環	適用	リスク分析を行い、 便益性を検証する。	JIS T 14971 医療機器ー リスクマネジメントの医 療機器への適用
境の変化の影響に配慮し、用途に 沿って適正に操作できるように 設計及び製造されていなければ ならない。			体外診断用医薬品の製造 販売認証申請について (平成17年3月31日 薬食発第0331033号)
			体外診断用医薬品の製造 販売認証申請に際し留意 すべき事項について(平 成17年3月31日 薬食 機発第0331010号)
		情報の提供の有無を確認。	体外診断用医薬品の添付 文書の記載要領について (平成17年3月10日薬 食発第0310006号)
			「体外診断用医薬品の添付文書の記載要領について」(平成17年3月31日薬食安発第0331014号)
2 自己検査用体外診断用医薬品 は、当該体外診断用医薬品の取扱 い中、検体の取扱い中(検体を取 り扱う場合に限る。)及び検査結	適用	リスク分析を行い、 便益性を検証する。	JIS T 14971 医療機器 – リスクマネジメントの医 療機器への適用
果の解釈における誤使用の危険 性を可能な限り低減するように 設計及び製造されていなければ			体外診断用医薬品の製造 販売認証申請について (平成17年3月31日

ならない。			薬食発第 0331033 号)
			体外診断用医薬品の製造販売認証申請に際し留意 すべき事項について( <sup>2</sup> 成17年3月31日 薬1 機発第0331010号)
3 自己検査用体外診断用医薬品 には、合理的に可能な場合、製造 販売業者等が意図したように機 能することを、使用に当たって使 用者が検証できる手順を含めて おかなければならない。	適用	リスク分析を行い、 便益性を検証する。	JIS T 14971 医療機器- リスクマネジメントの 療機器への適用 体外診断用医薬品の製造 販売認証申請について (平成17年3月31日 薬食発第0331033号)
			体外診断用医薬品の 製造販売認証申請に 際し留意すべき事項 について(平成17年 3月31日 薬食機発 第0331010号)
		情報の提供の有無を確認。	体外診断用医薬品の添作 文書の記載要領について(平成 17 年 3 月 1 日薬食発第 0310006 号 「体外診断用医薬品の流行文書の記載要領について」(平成 17 年 3 月 1 31 日薬食安発 9 0331014 号)
(製造業者・製造販売業者が提供する 使用者には、使用者の訓練及び 知識の程度を考慮し、製造業 者・製造販売業者名、安全な使 用法及び医療機器又は体外診 断薬の意図した性能を確認す るために必要な情報が提供さ れなければならない。この情報 は、容易に理解できるものでな ければならない。	5 情報) 適用	情報の提供の有無を確認。	体外診断用医薬品の添作 文書の記載要領について (平成17年3月10日3 食発第0310006号) 「体外診断用医薬品の活 付文書の記載要領にていて」(平成17年3月 31日薬食安発等 0331014号)
(性能評価)		,	0331014 //)
第十三条 体外診断用医薬品の性	適用	試験を実施したもの が虚偽のないことを 自己宣誓する	体外診断用医薬品の製造 販売認証申請について (平成17年3月31日

	体外診断用医薬品の製造
	販売認証申請に際し留意
	すべき事項について(平
	成17年3月31日 薬食
	機発第 0331010 号)

#### 汎用検査用試薬

検査項目	. code	一般的名称	分類案
白血球	44611000	白血球キット	I
На	31369000	pHキット	п
蛋白	30181002	総蛋白キット	п
プドウ糖	30167002	グルコースキット	и
ケトン体 ケトン体分画 アセト酪酸	33256002	ケトン体キット	п
潜血	33257002	潜血キット	п
ピリルビン	30157002	ビリルビンキット	п
ウロビリノーゲン	31355000	ウロビリノーゲンキット	I
亜硝酸塩	33300000	亜硝酸塩キット	п
比重	43117000	比重キット	п
アスコルビン酸	33292000	アスコルビン酸キット	n
食塩	43078000	食塩キット	п
アミラーゼ	38502002	アミラーゼキット	п
アルブミン(微量アルブミンを 含む)	30155002	アルブミンキット	n
カタラーゼ	43109000	カタラーゼキット	п
アンモニア	43101002	アンモニアキット	П
デルタアミノレブリン酸	43085000	デルタアミノレブリン酸キット	I
ポルフォビリノーゲン	43393000	ボルフォビリノーゲンキット	I
クレアチニン(CRE)	30161002	クレアチニンキット	п
ウロベプシン	43103000	ウロペプシンキット	п
ヒト絨毛性性腺刺激ホルモン(HCG) 総ヒト絨毛性性腺刺激ホル モン(HCG)	30332002	ヒト絨毛性性腺刺激ホルモンキット	п
黄体形成ホルモン(LH) ニト黄体形成ホルモン(LH)	38246002	黄体形成ホルモンキット	п
「ニールマンデル酸(VMA)	30453002	パニールマンデル酸キット	П
ニト成長ホルモン(HGH) 成長ホルモン(GH)	30358002	ヒト成長ホルモンキット	п

検査項目	code	一般的名称	分類案
β 2-マイクログロブリン (β 2 -m) β 2-マイクログロブリン (Β MG) β 2-ミクログロブリン (β 2- m) β 2-MG		ベータ2~マイクログロブリンキット	II.
アルカリ性フォスファターゼ (ALP)	33165002	アルカリ性フォスファターゼキット	π
カルシウム(Ca)	30187002	カルシウムキット	п
マグネシウム(Mg)	30190002	マグネシウムキット	п
ァーグルタミルトランスペプ チダーゼ(ァーGTP)	38507002	ガンマーグルタミルトランスペプチ ダーゼキット	п
無機リン(IP)	30191002	リンノ無機リンキット	п
テストステロン	30327012	テストステロンキット	п
コルチゾール	44399000	コルチゾールキット	п.
ヒト免疫グロブリンG(IgG)	30232002	免疫グロブリンGキット	п
ヒト免疫グロブリンA(IgA)	30228002	免疫グロブリンAキット	п
ヒト免疫グロブリンG(IgM)	30234002	免疫グロブリンMキット	и
トランスフェリン	30253002	トランスフェリンキット	н
尿酸(UA)	30183002	尿酸キット	п
尿素窒素(UN)	42849002	尿素窒素キット	п
C-ペプチド(CPR)	30336002	ローペプチドキット	п
クレアチン	43378002	クレアチンキット	П
アミラーゼアイソザイム	38541012	アミラーゼアイソザイムキット	п
ヘモグロビン	30535002	ヘモグロビンキット	п
タウ蛋白	43049000	タウ蛋白キット	п
ヒト絨毛性ゴナドトロピンβ 分面(β-HCG) ベーターヒト絨毛性ゴナドト ロピン(β-HCG)	30333002	ベーターヒト絨毛性ゴナドトロピン キット	п
卵胞刺激ホルモン(FSH)	30322002	卵胞刺激ホルモンキット	п
エストリオール(E3)	30329002	エストリオールキット	и
α <sub>1</sub> -アンチトリプシン	32268002	アルファ1ーアンチトリプシンキット	п
ヘモグロビン <i>ノ</i> トランスフェリ ン	81001000	ヘモグロビン <i>ノ</i> トランスフェリンキッ ト	п

# 汎用検査用試薬

検査項目	code	一般的名称	分類案
アミ/酸	81002002	アミノ酸キット	п
尿試験紙多項目	30226000	多項目試験紙キット	п

## 血液学的検査用試薬

検査項目	新code	新一般的名称	分類
血小板(PLT)	41755000	血小板数キット	п
血球計測及び白血球分類 (網状赤血球)	30526000	網状赤血球キット	п
血球計測及び白血球分類 (ヘマトクリット)	32411000	ヘマトクリットキット	п
血球計測及び白血球分類 (白血球数)	43091000	白血球数キット	п
血球計測及び白血球分類 (赤血球数)	43095000	赤血球数キット	. п
血球計測及び白血球分類 (平均赤血球容積)	43321000	平均赤血球容積キット	1
血球計測及び白血球分類 (平均赤血球血色素量)	43097000	平均赤血球血色素量キット	E
血球計測及び白血球分類 (平均赤血球血色素濃度)	42817000	平均赤血球血色素濃度キット	п
血球計測及び白血球分類 (好酸球数)	43080000	好酸球数キット	n .
血球計測及び白血球分類 (好塩基赤血球)(好塩基斑点 赤血球)	43065000	好塩基赤血球数キット	П
血球計測及び白血球分類 (赤血球直径)	44257000	赤血球直径キット	П
血球計測及び白血球分類 (血液像・白血球分類)	44309000	白血球分類キット	1
活性化部分トロンボブラスチ ン時間(APTT)	38553000	活性化部分トロンポプラスチン時間 キット	11
複合凝固因子(第 II , 证, X 因 子) 活性	30550000	凝固第『、第四、第X因子キット	1
内因性凝固因子系の全ての 疑固因子(II_V,M_X,XI,XII) 及びフィブリノゲンの総合活 性、II,M_K,X因子、PIVKA の検出	42889000	内因性凝固系凝固因子キット	п .
トロンビン時間	305400DO	トロンピン時間キット	11
可溶性フィブリンモノマー複合 本	43421000	可溶性フィブリンモノマー複合体キット	п .

# 血液学的検査用試薬

検査項目	新code	新一般的名称	分類
FDP(フィブリン・フィブリノー ゲン分解産物)	30575000	フィブリン・フィブリノーゲン分解産物キット	11
  FDP-E分画(フィブリン・フィブ  リノーゲン分解産物・E分画)	43361000	フィブリン・フィブリノーゲン分解底 物・E分画キット	п
Dダイマー(FDP・Dダイマー、 FDP・D-Dダイマー、フィブリン 分解産物、安定化フィブリン 分解産物、D分園)	. 30576000	フィブリン分解産物キット	п
フィブリノベプタイドA(FPA)	30563000	フィブリノベプタイドAキット	π
プロトロンビンフラグメント F1 +2	30567000	プロトロンビンフラグメントF1+2キット	1
アンチトロンビン皿(AT 凹) (ア ンチトロンビン皿活性)	30583000	アンチトロンピン皿キット	I
トロンピン・アンチトロンピン 軍複合体(TAT)	30568000	トロンピンアンチトロンピン亚複合体 キット	I
プラスミノー・ゲン(プラスミノゲ ン、プラスミノゲン活性)	30578000	ブラスミノーゲンキット	т
アンチプラスミン(α2-プラス ミンインヒビター、α2PI活性)	30574000	アルファ2ーアンチブラスミンキット	п
α2-プラスミンインヒビター・ プラスミン複合体 (PIC.PPI.PAP)	30566000	プラスミンーアルファ2ーアンチプラス ミン複合体キット	1
プラスミノーゲンアクチベー ターインヒビター1 (PAL-1)	30579000	プラスミノー・ゲンアクチベーター・インヒ ビター1キット	Ц
組織プラスミノーゲンアクチ ペーター・インヒビター1複合 体(t-PA+PAI-1複合体)	43073000	組織プラスミノーゲンアクチベーター インヒビター1複合体キット	п
第Ⅴ凝固因子	30544000	第V凝固因子キット	п
第21経固因子	30551000	第XI疑固因子キット	п
第XII凝固因子	30552000	第2m凝固因子キット	п
第XIIIa凝固因子	30555000	第XⅢa凝固因子キット	п
第XIII凝固因子(フィブリン安 定化因子、FSF)	30554000	第X亚凝固因子キット	H
第Xa因子インヒビター	43046000	第Xa因子インヒビターキット	п

# 血液学的検査用試薬

検査項目	新code	新一般的名称	分類
第四因子関連抗原(F. <b>VII</b> R: Ag)	43305000	第四因子関連抗原キット	n .
第四因子リストセチンコファク ター活性	44416000	第四因子リストセチンコファクター キット	π
PIVKA-II (異常プロトロンビン)	44379002	血液凝固因子検査用PIVKA一 II キット	п
プロテインC(プロテインC活 性、プロテインC抗原)	30588000	プロテインロキット	I
プロテインS (プロテインS活性)	30589000	プロテインSキット	п
トロンポモジュリン(TM)	44439000	トロンポモジュリンキット	ц
活性プロテインC抵抗性第V 因子	44418000	活性プロテインO抵抗性第V因子 キット	п
血小板凝集能	44419000	血小板凝集能キット	п
TDT(ターミナルデオキシヌク レオチジルトランスフェラー ゼ)	43412000	ターミナルデオキシヌクレオチジルト ランスフェラーゼキット	п
エリスロポエチン(EPO)	30376000	エリスロポエチンキット	I
デオキシチミジンキナーゼ (デオキシチミジンキナーゼ 活性)	44254002	血液化学検査用デオキシチミジンキ ナーゼキット	11
血沈(赤血球沈降度速度測 定時の凝固防止)	82001000	血沈キット	π
血液比重	44250000	血液比重キット	п
カリクレイン プレカリクレイン	30559000	プレカリクレイン/カリクレインキット	I

検査項目	新code	新一般的名称	分類
蛋白分置	43264000	蛋白分割キット	п
<del>アモー</del> ル混濁試験(TTT)	43203000	チモール混濁試験キット	п
院敞亜鉛混濁試験(ZTT)	43204000	硫酸亜鉛温濁は験キット	п
セファリンコレステロール (CGLF)	43202000	セファリンコレステロールキット	п
コパルト反応・	43347000	コパルト反応キット	II.
CKアイソザイム(CK-MBを含む)	38512002	クレアチンキナーゼアインザイムキット	п
CKアイソフォーム(CK-MMア イソフォームを含む)	38512012	クレア <i>チ</i> シキナーゼアイソフォーム キット	π
ASTアイノザイム(m-GOTを 含む)	42901000	アスパラギン酸アミノトランスフェラー ゼアイソザイムキット	п
乳酸脱水素酵素(LD)アイン ザイム	42907011	乳酸脱水栄酵素アイソザイムキット	rt
ALPアインザイム(骨型ALP を含む)	38511000	アルカリ性フォスファターゼアイノザ イムキット	п
アルドラーゼ(ALD)	38538000	アルドラーゼキット	ŭ
モノアミンオキシダーゼ (MAO)	42870000	モノアミンオキシダーゼキット	E
コリンエステラーゼ(GhE)	38506000	コリンエステラーゼキット	α
グアナーゼ(GUA)	44171000	グアナーゼキット	п
アデノシンデアミナーゼ	43201000	アデノシンデアミナーゼキット	Í
コイシンアミノペプチターゼ (LAP)	38546000	ロイシンアミノペプチダーゼキット	п
ンスチンアミノベブチダーゼ CAP)	43475000	シスチンアミノペプチダーゼキット	п
ィーグルタミルトランスペプ ドターゼアイソザイム	83001000	ガンマーグルタミルトランスペプチ ターゼアインザイムキット	п
リプシン	30272000	トリプシンキット	п
リプシン類似酵素		協周病原性細菌由来ペプチダーゼ キット	п

検査項目	新code	新一般的名称	分類
キモトリプシン	38543000	キモトリプシンキット	п
トリプシンインヒビター(PSTI)	43350000	トリプシンインヒビターキット	п
フォスフォリバーゼA2{PLA 2)	43200000	フォスフォリバーゼA2キット	п
5'-ヌクレオチダーゼ	38540000	5' ーヌクレオチダーゼキット	п
酸性フォスファター・ゼ(ACP)	38498000	酸性フォスファター・ゼキット	П
酸性フォスファターゼ(ACP) アイソザイム(前立腺由来または酒石酸阻害型ACPを含む)	42864000	酸性フォスファターゼアイソザイム キット	п
グルタミン酸脱水素酵素 (GLDH)	38544000	グルタミン酸脱水素酵素キット	п
イソクエン酸脱水素酵素 (ICDH)	33269000	イソクエン醴脱水業酵業キット	п
オルニチンカルパミールトラ ンスフェラーゼ(OCT)	44317000	オルニチンカルバミールトランスフェ ラーゼキット	E
α-ヒドロキシ酪酸脱水素酵素(HBD) オキシ酪酸脱水素酵素	38545000	アルファーヒドロキシ 酪酸脱水素酵素キット	п
リゾチーム	38547000	リゾテームキット	П
ピルピン酸キナーゼ(PK)	44421000	ピルピン酸キナー・ゼキット	п.
ブドウ糖-6-リン酸脱水素酵 素(G-8-PDH)	33638000	グルコースー6リン酸脱水楽酵素 キット	1
フォスフォヘキソースイノメ ラーゼ(PHI)	38539000	フオスフォヘキソース <i>イ</i> ソメラーゼ キット	п
2~5A合成酵素	42890000	2-5A合成酵素キット	п
プロリルヒドロキシ <del>ラー</del> ゼ (PH)	44229000	プロリルセドロキシラーゼキット	П
スーパーオキサイドティスム ターゼ(SOD)	43379000	スーパーオキサイドディスムターゼ キット	E
アンジオテンシン I 転換酵 素(ACE)	3854 <u>2</u> 000	アンジオテンシン転換酵素キット	п
N-アセチルβ-D-グルコサミ ニダーゼ(NAG)	38549000	NーアセチルーベーターDーグルコ サミニダーゼキット	п
ガラクトース-1-リン酸ウリジ ルトランスフェ <del>ラ</del> ーゼ	33647000	ガラクトー・スー・エーリン酸キット	п

# 生化学的核查用試薬(1)

検査項目	fficade	新一般的名称	分類
シスタチンロ	83002000	シスタチンCキット	п

# 生化学的検査用試薬(2)

検査項目	新code	新一般的名称	分類
残余窒素(NPN)	44178009	残余窒素キット	п
アミノ酸分画	44174000	アミノ酸分画キット	п
ポリアミン	44179000	ポリアミンキット	I
総分岐鎖アミノ酸	44176000	総分岐鎖アミノ酸キット	п
p-アミノ馬尿酸(RPF)	44177000	pーアミノ馬尿酸キット	п
p-アミノ安息香酸(PABA)	43199000	pーアミノ安息香酸キット	H
総分岐鎖アミノ酸/チロシン モル比(BTR)	83007000	総分岐鎖アミノ酸ノチロシンキット	Б
ガラクトース	30166000	ガラクトースキット	п
グリコヘモグロビンA <sub>1</sub> (HbA <sub>1</sub> )	43198000	グリコヘモグロビンA <sub>1</sub> キット	п
フルクトサミン	30164000	フルクトサミンキット	π
グリコアルブミン	44153000	グリコアルブミンキット	I
ムコ蛋白	44154000	ムコ蛋白キット	π
ヒアルロン酸	43294000	ヒアルロン酸キット	I
1, 5アンヒドログルシトール (1, 5AG)	43010000	1、5アンヒドログルシトールキット	π
シアル酸(SIA)	34225000	シアル酸キット	TI.
ソルビトール	44343000	ソルビトールキット	Π.
ベントシジン	83008000	ベントシジンキット	п
ピルピン酸	30178000	ピルビン酸キット	п

検査項目	新code	新一般的名称	分類
3-ヒドロキシ酪酸(β ―ヒドロ キシ酪酸)	33256012	3一ヒドロキシ酪酸キット	п
2,3~ジフォスフォグリセリン酸	44228000	2.3ージフォスフォグリセリン酸キット	11
総脂質	30179000	総脂質キット	1
トリグリセライド分面	83009000	トリグリセライド分画キット	Œ
リン脂質(PL)	30176012	リン脂質キット	п
遊離脂肪酸(NEFA)	30174000	非エステル結合型脂肪酸キット	TI .
コレステロール分画(TC分 値)	83010000	コレステロール分画キット	П
レムナント様リポ蛋白コレステ ロール	44169000	レムナント様リポ蛋白コレステロールキット	п
過酸化脂質	42998000	過酸化脂質ギット	п
胆汁酸(TBA)	30156000	胆汁酸キット	н
β-リポ蛋白(β-LP)	44378000	ベーターリポ蛋白キット	п
リポ蛋白分画	44170000	リポ蛋白分画キット	п
リポ蛋白X	44375000	りポ蛋白Xキット	11
リポ蛋白-a [LP(a)]	41419000	リポ蛋白(a)キット	Д
リポ蛋白リパーゼ(LPL)	44352000	リポ蛋白リパーゼキット	I
レシチンコレステロールアシ ルトランスフェラーゼ(LCAT)	43296000	レシチンコレステロールアシルトラン スフェラーゼキット	п
アポ蛋白B	30258000	アポリポ蛋白Bキット	П
アポ蛋白C- II	44392000	アポリボ蛋白C-IIキット	п

#### 生化学的検査用試業(2)

検査項目	新code	新一般的名称	分類
アポ蛋白C皿	44391000	アポリポ蛋白C-Ⅲキット	п
アポ蛋白E	42978000	アポリポ蛋白Eキット	п
コレステリルエステル輸送蛋 白(CETP)	42993000	コレステリルエステル輸送蛋白キット	H

# 生化学的検査用試薬(3)

検査項目	新cods	新一般的名称	分類
ビタミン812	30384000	ビタミンB12キット	I
葉酸	30378000	菜酸キット	п
ビタミンD,1,25-ジセドロビタミ ンD <sub>3</sub>	30349000	1、25ージヒドロキシビタミンD3キット	п
直接ビリルビン	30157012	直接ビリルピンキット	п
抱合ビリルビン	43274000	抱合ビリルビンキット	I
遊離カルパマゼピン	30397000	遊離カルパマゼピンキット	Л
遊離バルプロ酸	30400000	遊離バルプロ酸キット	I
N-アセチルプロカインアミド	30391000	Nーアセチルプロカインアミドキット	n
キニジン	30394000	キニジンキット	п
サリチル酸	30449000	サリテル酸キット	H
ジベカシン	30407000	ジベカシンキット	п
ネチルマイシン	30410000	ネテルマイシンキット	n
メトトレキサート	30418002	メトレキサートキット	П.
エタノール	38524000	エタノールキット	п .
プロムベリドール	42931000	ブロムペリドールキット	п

# 生化学的検査用試薬(3)

検査項目	新code	新一般的名称	分類
ゾニサミド	42928000	ゾニサミドキット	п
アプリンジン	42925000	アプリンジンキット	E
アルベカシン	42929000	アルベカシンキット	r
イセバマイシン	42920000	イセパマイシンキット	п
タクロリムス	30421000	タクロリムスキット	п
三環系抗うつ剤(TCA)	30451000	三環系抗うつ剤キット	п
テイコブラニン	· 30415000	テイコブラニンキット	п
モルヒネ	83011000	モルヒネキット	п
メキシレチン	83012000	メキシレチンキット	п

## 免疫学的検査用試薬(1)

検査項目	新code	新一般的名称	分類
特異的免疫グロブリンG	84001000	免疫グロブリンG単一試験・単一結 巣用多種抗原キット	п
分泌型免疫グロブリン(s-lg A)	30228012	分泌型免疫グロブリンAキット	I
アレルゲン特異IgE 特異的免疫グロブリンE(Ig E) 抗原特異IgE抗体 抗吸入性アレルゲンIgE抗体	30277000	免疫グロブリンE単一試験・単一結 果用多種抗原キット	п
アレルゲン特異igE 特異的免疫グロブリンE(ig E) 抗原特異igE抗体 抗吸入性アレルゲンigE抗体	30278000	免疫グロブリンE単一試験・複数結 果用多種抗原キット	п
免疫グロブリンL鎖カッパ型 免疫グロブリンL鎖 λ 型(L鎖 ( λ ))	30236000	免疫グロブリンカッパ/ラムダ鎖キッ ト	· II
lgGサブクラス	84002000	免疫グロブリンGサブクラスキット	п
免疫グロブリン多項目(IgG、I gA、IgM、L鎖カッパ型、L鎖 ラムダ型)	84021000	多項目免疫グロブリンキット	П
血清補体価(CH <sub>50</sub> )	43254000	血漬補体価CH <sub>50</sub> キット	п
補体成分C3c	30241002	補体成分C3。キット	п
C1-インアクチペーター C1-インアクチペーター活性	30240000	補体成分C1不活性化因子キット	п
C3プロアクチベータ—	43815000	C3プロアクチベーターキット	п
補体制御因子(精子運動性)	84003000	補体制御因子キット	π
α <sub>1</sub> ~マイクログロブリン( α 1- n)	30270000	アルファ1ーマイクログロブリンキット	I
α <sub>τ</sub> -酸性糖蛋白(α1-AGP)	36010000	アルファ1-酸性糖蛋白キット	I
・ ・チノール結合蛋白(RBP)	30252000	レチノール結合蛋白キット	п
νモベキシン(Hx)	30249000	ヘモペキシンキット	ī
PRスコア	42986000	APRスコアキット	п

## 免疫学的検査用試薬(1)

検査項目	新code	新一般的名称	分類
ヒト心臓由来脂肪酸結合蛋白 (H-FABP)	42860000	ヒト心臓由来脂肪酸結合蛋白キット	п
ミオグロビン(Mb)	30264000	ミオグロビンキット	п
心筋トロポニン I (cTnl) トロポニンT(TnT) 心筋トロポニンT	30266000	トロポニンキット	п
心室筋ミオシン軽鎖 I	30265000	ミオシン軽鎖キット	I
フィブロネクチン 癌胎児性フィブロネクチン	30271000	フィブロネクチンキット	н
コンドロカルシン	43224000	コンドロカルシンキット	п
プロコラーゲン皿ペプチド(P 皿P)	44444000	プロコラーゲン皿ペプチドキット	I
Ⅳ型コラーゲン	43373000	Ⅳ型コラーゲンキット	ц
IV型⊐ラーゲン・7S	44293000	₩型コラーゲン・75キット	I
マトリックスメタロプロテ <i>イ</i> ナーゼ-3 (MMP-3)	44647000	マトリックスメタロプロテイナーゼー3 キット	п
ヒスタミン遊離試験 ' アレルゲン刺激により血球から遊離されるヒスタミン	44211000	ヒスタミン遊離試験キット	п
肺サーファクタントアポ蛋白- A(SP-A)	44441000	肺サーファクタントアポ蛋白ーAキット	Ħ
サーファクタントプロテインD (SP-D)	43194000	サーファクタント蛋白Dキット	n
シアル化糖鎖抗原KL-6	43462000	シアル化糖鎖抗原KL~6キット	п
顆粒球エラスターゼ	44398000	類粒球エラスターゼキット	п
β クロスラブス	44155000	ベータクロスラブスキット	п

## 免疫学的検査用試薬(4)

検査項目	新code	新一般的名称	分類
抗核抗体(ANA)	30454000	抗核抗体キット	п
抗平滑筋抗体	37725000	抗平滑筋抗体キット	п
抗胃壁細胞抗体	37765000	抗胃壁細胞抗体キット	II.
抗核抗体(LE因子)	84015000	抗枝抗体・LE因子キット	H
ACA(抗セントロメア抗体) 抗核抗体(抗セントロメア抗 体)	44308000	抗核抗体・抗セントロメア抗体キット	n.
抗DNA抗体 抗テオキシリポ核酸抗体 抗テDNA抗体 抗2本鎖DNA抗体、抗ds DNA抗体 抗1本鎖DNA抗体、抗ss DNA抗体	37724000	抗デオキシリボ核酸抗体キット	. 11
抗ENA抗体(抗RNP抗体、抗 Sm抗体、抗ss-A抗体、抗ss- B抗体、抗sol-70抗体、抗Jo- 1抗体)	44300000	抗ENA抗体キット	. п
抗Sm抗体	84016000	抗Sm抗体キット	п
抗RNP抗体	33916000	抗りボ核蛋白抗体キット	п
抗SS-A/Ro抗体	43427000	抗SSーA/Ro抗体キット	П
京SS-B抗体/La抗体	42899000	抗SS一B抗体/Le抗体キット	п
亢ScI-70抗体 抗強皮症抗体〉	30463000	抗Sc⊢70抗体キット	II
ウマチ因子(RF) ウマチ様因子	30500000	リウマチ因子キット	II .

検査項目	新code	新一般的名称	分類
I <sub>E</sub> G型リウマトイド因子(I <sub>E</sub> G- RF)	44310000	免疫グロブリンG型リウマトイド因子 キット	П
抗ガラクトース欠損IgG抗体	44385000	抗ガラクトース欠損免疫グロブリンG 抗体キット	п
抗ミトコンドリア抗体	30476000	抗ミトコンドリア抗体キット	ц
抗ミトコンドリアM2抗体	43106000	抗ミトコンドリアM2抗体キット	π
抗サイログロブリン抗体(Tg Ab) 抗サイログロブリン(ATG)抗 体価 甲状腺自己抗体量	30490000	サイログロブリン自己抗体キット	п
抗甲状腺マイクロゾーム(AM C) 抗体	30488000	甲状腺マイクロゾーム抗体キット	п
抗甲状腺ペルオキシダーゼ 抗体(抗TPO抗体)	30317000	甲状腺ベルオキシダーゼ抗体キット	п
TSHレセブター抗体	30489000	甲状腺刺激ホルモン受容抗体キット	I
甲状腺刺激性自己抗体 甲状腺刺激性自己抗体(TS Ab) 活性(TSAb%)	84017000	甲状線刺激性自己抗体キット	л
式アセチルコリンレセプター 広体	43074000	抗アセチルコリンレセプター抗体キット	п
亢カルジオリピン抗体	30475000	抗カルジオリビン抗体キット	п.
たカルジオリピンβ 2グリコブ 1テインI複合体抗体	43075000	抗カルジオリピンペータ2グリコプロ テイン1複合体抗体キット	п
东血小板抗体(PLTAb)	43105000	抗血小板抗体キット	1

検査項目	新code	新一般的名称	分類
ANCA 細胞質性抗好中球細胞質抗 体個 抗好中球細胞質抗体(c-AN CA) 抗PR-3抗体(c-ANCA)	30484000	プロティナーゼ3ー抗好中球細胞質 自己抗体キット	H
MPO-ANCA(抗好中球細胞 質ミエロペルオキシダーゼ抗 体)	30483000	ミエロベルオキシダーゼ抗好中球組 胞質自己抗体キット	п
免疫權合体(IC) C1q結合免疫複合体(IC) C3d結合免疫複合体	30498000	循環免疫複合体キット	н
抗Jo-1抗体	30461000	抗Jo-1抗体キット	Ħ
抗グルタミン酸脱炭酸酵素抗体(GAD) 抗ランゲルハンス島抗体	30340000	抗グルタミン酸脱炭酸酵素抗体/抗 ランゲルハンス島抗体キット	π
ループス抗凝固因子	30587000	ループス抗凝固因子キット	п
抗GBM抗体(抗糸球体基底 膜抗体)	43128000	抗GBM抗体キット	п
抗肝腎マイクロゾーム-1抗 体(肝腎ミクロゾーム抗体、抗 LKM-1抗体)	84018000	抗LKMー1抗体キット	Д
抗デスモグレイン1抗体 抗デスモグレイン3抗体	84019000	抗デスモグレイン抗体キット	II
インスリン抗体	84023000	インスリン抗体キット	п
抗IA一2抗体	84024000	抗IAー2抗体キット	ц
トトランスフェラーゼ活性 および8-トランスフェラーゼ 活性	43108000	Aートランスフェラーゼ活性およびB ートランスフェラーゼ活性キット	п
	84020000	リンパ球幼若化能キット	1

## 免疫学的検査用試薬(4)

検査項目	新code	新一般的名称	分類
B細胞-Bリンパ球(CD19, CD20, HLA-DR等)	43047000	B細胞キット	п
B細胞サブセット(Kappa, Lambda等)	43129000	日細胞サブセットキット	п
T細胞・Tリンパ球(CD3, CD5, CD7等)	43079000	T細胞キット	п.
活性化T細胞(HLA-DR等) E-ロゼット形成T細胞(CD2等) 線胞障害性・サブレッサーT 報胞(CD3、CD4、CD8等) ヘルパー・インデューサーT細胞(CD4等) T細胞サブセット(CD11b, CD62L等)	43098000	T細胞サブセットキット	n
NK細胞(CD56, CD57, CD16 等)	43062000	NK細胞キット	п
単球(CD14, CD15等)	43055000	単球キット	II
白血球(CD45等)	43052000	白血球キット	П
· · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	84025000	血小板キット	I
細胞周朔(BrdU等)	43086000	細胞周期キット	п
Common Acute .ymphoblastic Leukaemia抗 原(CALLA)発現細胞(CD10 等)	43092000	CALLA発現細胞キット	n
海線細胞(CD1a等)	43059000	肺臓細胞キット	п
.eY発現リンパ球(LeY等)	43096000	LeY発現リンパ球キット	п
頁粒球(CD15等)	43068000	顆粒球キット	п

## 免疫学的検査用試薬(4)

検査項目	新code	新一般的名称	分類
パンT細胞	43083000	パンT細胞キット	π
可溶性インターロイキン2レ セプター	30619000	IL1a/IL1b/IL1RA/IL2r/IL Grキット	п
肝細胞增殖因子	43072000	肝細胞増殖因子キット	п
ネオプテリン	30371000	ネオプテリンキット	п
好酸球塩基性蛋白	43419000	好酸球塩基性蛋白キット	I
ペプシノーゲン I ペプシノーゲン I	30373000	ペプシノーゲンキット	. II

検査項目	新code	新一般的名称	·分類
インスリン様成長因子 I (IG F-1) ソマトメジンC	30359000	インスリン様成長因子 I キット	• п
ヒトインスリン様成長因子結 合蛋白1型(IGFBP-1) インスリン様成長因子結合蛋 白1型(IGFBP-1)	30361000	インスリン様成長因子結合蛋白1 キット	1
、 インスリン構成長因子結合蛋 白3型(IGFBP-3)	30362000	インスリン様成長因子結合蛋白3 キット	п
プロラクチン(PRL) ヒトプロラクチン(PRL)	30325000	プロラクチンキット	II
副腎皮質刺激ホルモン (ACTH) 比計副腎皮質刺激ホルモン (ACTH)	30357000	副腎皮質刺激ホルモンキット	П
アルギニンパソプレッシン(A VP)	44329000	アルギニンパソプレッシンキット	п
トリヨードサイロニン摂取率 (T3-uptake) T3摂取率(T3-uptake)	30313000	トリヨードサイロニン摂取率キット	п
サイロキシン結合グロブリン (TBG) こトチロキシン結合グロブリン (TBG)	30316000	サイロキシン結合グロブリンキット	Д
サイロキシン結合能(TBC)	43297000	サイロキシン結合能キット	п
別甲状腺ホルモン(PTH) パラサイロイドホルモン(PTH) IP甲状腺ホルモンフラグメン (PTH-C) (ラサイロイドホルモンフラグ ント(PTH-C) 引甲状腺ホルモンフラグメン (PTH-M) (ラサイロイドホルモンフラグ ント(PTH-M)	30354000	副甲状腺ホルモンキット	п
ンタクト副甲状腺ホルモン ガト・I) ンタクトバラサイロイドホル ン(PTH-I)	30353000	インタクト割甲状腺ホルモンキット	п

検査項目	新code	新一般的名称	分類
副甲状腺ホルモン関連ペプチド(PTHrP) バラサイロイドホルモン関連 ペプチド(PTHrP)	30355000	<b>副甲状腺ホルモン関連ペプチドキット</b>	п
カルシトニン	30342000	カルシトニンキット	п
ガストリン	42862000	ガストリンキット	11
セクレチン	44239000	セクレチンキット	п
17-ケトステロイド(17-KS)	30369000	17ーケトステロイドキット	11
17-ヒドロキシコルチコステロ イド(17-0HCS) 17ーハイドロキシコルチコス テロイド(17-0HCS)	33238000	17ーハイドロキシコルチコステロイド キット	п
デヒドロエピアンドロステロン (DHEA)	30320000	デヒドロエピアンドロステロンキット	п
デヒドロエピアンドロステロン ーサルフェイト(DHEA-S)	43159000	デヒドロエピアンドロステロンーサル フェイトキット	п
アルドステロン(ALD)	31428000	アルドステロンキット	11
アンドロステンジオン	30319000	アンドロステンジオンキット	. п
カテコールアミン	30440000	カテコールアミンキット	п
ホモパニリン酸(HVA)	4314900D	ホモバニリン酸キット	п
エストロジェン エストロゲン	33293000	エストロジェンキット	п

検査項目	新code	新一般的名称	分類
エストリオール−18α−グルク ロナイド(E <sub>3</sub> −16G)	43443000	エストリオールー16アルファーグルクロナイドキット	п
エストロン(EI)	30331000	エストロンキット	11
17αーヒドロキシブロゲステ ロン(17α-OHP)	30324000	17ーヒドロキシブロゲステロンキット	ī
遊離テストステロン フリーテストステロン ,	30327002	遊離テストステロンキット	п
プレグナンジオールー3 α ー グルクロナイド(Pdー3G)	85001000	プレグナンジオールー3アルファーグ ルクロナイドキット	ц
レニン活性(PRA)	43444000	レニンキット	п
総レニン(TRC) アンジオテンシンI/レニン	31410000	アンジオテンシン I ノレニンキット	п
活性型レニン(PRC)	43439000	活性型レニンキット	п
ヒスタミン	43457000	ヒスタミンキット	п
サイクリックアデノシンーリン 酸(C-AMP) サイクリックAMP(C-AMP)	30347000	サイクリックアデノシンーリン酸キット	I
ヒト心房性ナトリウム利尿ペ ブチド(HANP) 心房性ナトリウム利尿ペプチ ド(HANP)	30260000	心房性ナトリウム利尿ペプチドキット	П
ニト脳性ナトリウム利尿ペプチ ド(BNP)		ヒト脳性ナトリウム利尿ペプチドキット	п
ナステオカルシン(BGP)	30352000	オステオカルシンキット	п

検査項目	新code	新一般的名称	分類
グリココール酸(OG)	42868000	グリココール酸キット	п

# 免疫組織学的検査用試薬

検査項目	新code	新一般的名称	分類
B細胞 CDw75とよばれるエピトープ を持つB細胞表面抗原(LN1)			
CD74とよばれるエピトープを 持つB細胞表面抗原(LN2)			
E-ロゼット陽性T細胞			
T細胞	30630043	組織検査用細胞性免疫キット	_
T細胞表面抗原(T-cell UCHL-1)	30626042	和極快互用権肥性免疫キット	п
インデューサー/ヘルパーT細胞			
サブレッサー/細胞障害性T 細胞			
白血球共通抗原(LCA)			
ヒト白血球抗原のサブタイプ DR(LN3)			
成長ホルモン(GH) ヒト成長ホルモン(HGH)			
副腎皮質刺激ホルモン(ACT H) 卵胞刺激ホルモン(FSH)	30628052	組織検査用視床下部・下垂体ホルモ	П
デルス (		ンキット	-
Pro γ-MSH			
甲状腺刺激ホルモン(TSH)			
甲状腺ホルモン(サイログロブ リン)	30628062	組織検査用甲状腺・副甲状腺ホルモ	п
サイロキシン		ンキット	
カルシトニン			
血管作動性腸管ボリベブチド (VIP)			helleddd i'r afu, ai'r agannau, gag
インスリン		·	
ガストリン	:		
ブルカゴン	30628072	組織検査用消化管ホルモンキット	11
セクレチン			
草ポリペプチド			
ノマトスタチン			
9-ヒト絨毛性性腺ホルモン β-HCG)		**************************************	
ト絨毛性ゴナドトロピンβサ ブユニット(HCG-β)			
成毛性ゴナドトロピン(HCG)			
食体形成ホルモン(LH)	30628082	組織検査用性腺ホルモンキット	I
・ストステロン			
8盤性ラクトーゲン(HPL)			
ストラジオール			
プスタンスP			
-エンドルフィン	30628092	組織検査用神経ホルモンキット	п
シベシン			

# 免疫組織学的検査用試薬

検査項目	新code	新一般的名称	分類
α1-アンチトリブシン(α1- AT)			
グリア線維性酸性タンパク (GFA) グリアン線維性酸性プロティ ン(GFAP) 神経膠原様権酸性蛋白 (GFAP) グリアルファイブラリィアシ ディックプロティン(GFAP)		Q.	
フェリチン		O.	
ミエリン塩基性蛋白質			
ジストロフィン	30628102	組織検査用蛋白キット	п
ミオグロビン			
ビメンチン蛋白 ビメンチン			
パンクレアティックPP			
上皮細胞膜抗原(EMA) 上皮膜抗原(EMA)	,		
S-100 S100蛋白			
フィブロネクチン			
ミオシン			
免疫グロブリンA(IgA)		•	
免疫グロブリンG(IgG)			
免疫グロブリンM(IgM)			
免疫グロブリン分子のKappa 鎖 カッパ鎖 カッパは鎖	30628112	組織検査用免疫グロブリンキット	I
免疫グロブリン分子の Lambda鎖 ラムダ鎖 ラムダ上鎖			
第四因子關連抗原(VIIR:Ag)	30628122	組織検査用凝固・線溶関連物質キット	I
リゾチーム(ムラミダーゼ)	30628132	組織検査用酵素キット	п

検査項目	新code	新一般的名称	分類
糖(ブドウ糖)	30167012	一般用グルコースキット	п
総蛋白	30181012	般用総蛋白キット	п
ヒト絨毛性性腺刺激ホルモン(hCG)	33819002	一般用にト級毛性性腺刺激ホルモ ンキット	п

検査項目	新code	新一般的名称	分類
説用検査項目用シリーズ(ク ラスⅡ)	80002002	クラス Ⅱ 汎用検査用シリーズ	п
血液検査項目用シリーズ(ク ラス II)	80005002	クラス Ⅱ 血液検査用シリーズ	п
生化学検査項目用シリーズ 〈クラス II 〉	80008002	クラス II 生化学検査用シリーズ	11
免疫検査項目用シリーズ(ク ラス II)	80011002	クラス II 免疫検査用シリーズ	п
内分泌検査項目用シリーズ (クラス II )	80014002	クラス II 内分泌検査用シリーズ	П
細菌検査項目用シリーズ(ク ラス II )	80017002	クラス ΙΙ 細菌検査用シリーズ	п
免疫組織学校査項目用シ リーズ(クラス II)	80020002	クラス II 免疫組織学検査用シリーズ	п
汎用・血液検査項目用シリー ズ(クラス II)	80022001	クラス Ⅱ 汎用・血液検査用シリーズ	п
汎用・生化学検査項目用シ リーズ(クラス II)	80024003	クラス I 汎用・生化学検査用シリーズ	П
汎用・内分泌検査項目用シ リーズ(クラス II)	80026002	クラス II 汎用・内分泌検査用シリー ズ	п
血液・生化学検査項目用シ リーズ(クラス II)	80029002	クラス II 血液・生化学検査用シリー ズ	11
血液・免疫検査項目用シリー ズ(クラス Ⅱ)	80032002	クラス Ⅱ 血液・免疫検査用シリーズ	п
血液・内分泌検査項目用シ リーズ(クラス Ⅱ)	80035002	クラス II 血液・内分泌検査用シリーズ	п
生化学・免疫検査項目用シ リーズ(クラス II)	80038002	クラス II 生化学・免疫検査用シリーズ	π
生化学・内分泌検査項目用シ リーズ(クラス II)		クラス Ⅱ生化学・内分泌検査用シ リーズ	п

検査項目	新code	新一般的名称	分類
免疫・内分泌検査項目用シ リーズ(クラス II)	80944002	クラス II 免疫・内分泌検査用シリー ズ	I
汎用・血液・内分泌検査項目 用シリーズ(クラス Ⅱ)	80046002	クラス II 汎用・血液・内分泌検査用シ リーズ	п
汎用・生化学・免疫検査項目 用シリーズ(クラス Ⅱ)	80048002	クラス II汎用・生化学・免疫検査用シリーズ	п
汎用・免疫・内分泌検査項目 用シリーズ(クラス Ⅱ)	80050002	クラス Ⅲ汎用・免疫・内分泌検査用シ リーズ	н
生化学・免疫・内分泌検査項 目用シリーズ(クラス II)	80053002	クラス Ⅱ生化学・免疫・内分泌検査用 シリーズ	п
汎用・生化学・免疫・内分泌 検査項目用シリーズ(クラス II)	80055002	クラス II汎用・生化学・免疫・内分泌 検査用シリーズ	п